

# Dossier and



#### **Europäisches Patentamt**

European Patent Office
Office européen des brevets

11) Veröffentlichungsnummer:

**0201100** A2

12

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 86106289.1

2 Anmeldetag: 07.05.86

⑤ Int. Cl.4: **C 08 G 63/20**, C 08 G 63/60, C 08 G 63/66, C 09 D 3/64,

C 09 J 3/16

30 Priorität: 07.05.85 DE 3516352 18.04.86 DE 3613083

Anmelder: DYNAMIT NOBEL AKTIENGESELLSCHAFT, Postfach 1261, D-5210 Troisdorf, Bez. Köln (DE)

Weröffentlichungstag der Anmeldung: 12.11.86
Patenthlatt 86/46

Patentblatt 86/46

© Erfinder: Müller, Hartmut, Dr., Siebengebirgsallee 19, D-5210 Troisdorf (DE)

Erfinder: Huber, Hans, Dr., Im Korresgarten 68,

D-5204 Lohmar (DE)

Erfinder: Franzmann, Gieselher, Dr., Markerbenhöhe 22,

D-5810 Witten (DE)

Erfinder: Elmenthaler, Bernd, Hellerstrasse 56,

D-4600 Dortmund (DE)

84 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

Seitenketten enthaltende Polyester und deren Verwendung.

Neue, bei Raumtemperatur flüssige, Hydroxylpolyester mit niedrigen Viskositäten bei relativ hohem Molekulargewicht und sehr niedrigen Glastemperaturen besitzen Alkylseitenketten in im wesentlichen regelmässiger Anordnung entlang vorzugsweise unverzweigten oder wenig verzweigten Polyesterketten und entstehen durch Umsetzung von Monocarbonsäuren und/oder Monoalkanolen bzw. deren Estern oder Ethern von Polyesterbausteinen mit weiteren polyesterbildenden Derivaten.

Die neuen Polyester können besonders vorteilhaft nach Funktionalisierung für Beschichtungen oder als Klebstoffe verwendet werden. Besonders vorteilhaft ist die lösungsmittelfreie oder lösungsmittelarme Verwendbarkeit.

ACTORUM AG

JEST AVAILABLE COP

Troisdorf, den 28.02.1986 OZ 86009 Dr.La./Bs.

1

5

# DYNAMIT NOBEL AKTIENGESELLSCHAFT Troisdorf, Bez. Köln

10 Seitenketten enthaltende Polyester und deren Verwendung

Die Erfindung betrifft Polyester, die über Ester- und/ oder Etherbrücken an die Hauptkette gebundene, unverzweigte und/oder verzweigte Alkylseitenketten enthalten und in Beschichtungen oder Klebstoffen einsetzbar sind.

Aus der US-PS 3,375,540 sind bei Raumtemperatur feste
Polyester bekannt, die Alkyl- bzw. Alkylenseitenketten
von substituiertem Bernsteinsäureanhydrid enthalten, wo
rin die Seitenkette über ein Kohlenstoffatom mit der
Hauptkette verbunden ist. Deren Schmelzpunkte liegen
nur wenig niedriger als die von Polyestern ohne solche
Alkylseitenketten.

- Weitere Polyester enthalten Seitenketten, gebildet aus Resten von Dimer- und Trimerfettsäuren. Die sogenannten Dimerfettsäuren entstehen durch Kondensation ungesättigter Fettsäuren und enthalten stets auch Trimerfettsäure
- und monomere Fettsäuren. Die Struktur der Dimerfettsäure weist 2 Carboxylgruppen am Ende von Kohlenstoffketten und 2 weiterer Kohlenstoffketten an einem Cyclohexenring auf, wobei im Cyclohexenring und in einer Kette Doppelbindungen enthalten sind. Trimerfettsäuren entstehen durch Reaktion eines weiteren Moleküls ungesättigter Fettsäure
- Reaktion eines weiteren Moleküls ungesättigter Fettsäure mit der Doppelbindung des Cyclohexenringes und haben daher den Charakter stark verzweigter ungesättigter Tricarbonsäuren. Solche Polyester haben durch starke Verzweigung der Hauptkette wesentlich erhöhte Schmelzviskositä-
- ten und durch ungesättigte Gruppen eine unerwünschte Reaktivität und schlechte Licht- und Oxidationsbeständig\*keit.
- Beschichtung aus Aminoplastharzen und Polyurethanen mit

  Gehalten solcher Polyester nach der US-PS 4,423,179 und
  der DE-OS 34 01 559 können nur aus Lösung aufgebracht werden. Auch soweit nach dieser DE-OS Monocarbonsäuren mit
  verestert werden, ergeben sich durch starke Kettenverzweigung nicht niedrige Glaspunkte und Viskositäten. Auch
  die nach den DE-OS 24 41 921 und 25 07 985 hergestellten
  - Polyester sind nicht niedrigschmelzend und erfordern Lösungsmittel bei der Verarbeitung, wobei eine enge Molekulargewichtsverteilung und starke Verzweigung der Polyeste:
    ebenso ungünstig sind wie der über die Herstellung von
  - Carboxylpolyestern und Umsetzung mit Epoxialkoholen oder Alkylenoxiden erfolgende Herstellweg.

- Die bekannten Polyester zur Herstellung von Beschichtungen und/oder Klebstoffen besitzen bei teilweise hohen Molekulargewichten zu hohe Schmelz-viskositäten und zu hohe Glasumwandlungstemperaturen.
  - Es ist daher nicht oder schwer möglich, diese Polyester oder daraus durch Umsetzung mit funktionalisierenden Verbindungen hergestellte vernetzbare Produkte, frei von Lösungsmitteln oder mit wenig Lösungsmitteln zu verarbeiten.

Es bestand daher die Aufgabe, solche Polyester zu entwickeln, die nach einer Vernetzung, d.h. nach Umsetzung mit funktionalisierenden Verbindungen und der Vernetzung der so entstehenden Produkte, zu sehr elastischen Materialien führen und nach Möglichkeit lösungsmittelfrei oder lösungsmittelarm verarbeitet werden können.

Hierzu war es notwendig, den Erweichungspunkt gegenüber den dem bisherigen Stand der Technik entsprechenden Polyestern bei gleichzeitiger Erhaltung des Molekulargewichts soweit abzusenken, daß bei Raumtemperatur flüssige Polyester und flüssige funktionalisierte Polyester erhalten

- Gleichzeitig war nach Möglichkeit eine niedrige Glasumwandlungstemperatur anzustreben, um eine Versprödung der Beschichtungen und/oder Klebstoffe auch bei tiefen Temperaturen zu vermeiden.
- Die niedrige Glasumwandlungstemperatur war nicht nur für Polyester mit Gehalten aliphatischer Dicarbonsäuren anzustreben, sondern auch für überwiegende Gehalte von aromatischen Polycarbonsäuren, welche als Stoffbestandteile vielfach zu bevorzugen sind, jedoch nach dem Stand der Technik niedrige Glasumwandlungstemperaturen nicht ermöglichen.

10

werden.

- 1 Es wurde nun gefunden, daß die Forderungen der gestellten Aufgabe überraschend sogar gleichzeitig erfüllt werden können, wenn aliphatische, d.h. vollständig oder ganz überwiegend gesättigte Seitenketten über Ester- oder
- 5 Etherbindungen an die Hauptkette der Polyester gebunden sind.

Gegenstand der Erfindung sind daher bei Raumtemperatur flüssige Hydroxylpolyester mit OH-Zahlen von 10 bis 100 aus zwei- und mehrfunktionellen Ausgangsstoffen, gekennzeichnet durch über Ester- und/oder Etherbindungen von tri- oder mehrfunktionellen Carbonsäuren und/oder Tri- olen oder mehrfunktionellen Polyolen und/oder Hydroxydicarbonsäuren entlang der Hauptkette der Polyester gebundene geradkettige oder verzweigte Alkylseitenketten von 4 bis 36 C-Atomen, wobei das Molverhältnis von Estersegmenten der Hauptkette zu Alkylseitenketten 1,0 zu 0,02 bis 2,0 beträgt, mit Glasumwandlungspunkten kleiner als 0°C, vorzugsweise kleiner als -20°C.

Die erfindungsgemäßen Polyester sind unvernetzt und weitgehend linear, d.h. aus unverzweigten Hauptketten mit
nur vergleichsweise geringer, durch trifunktionelle Glieder der Hauptkette bedingter Kettenverzweigung, aufgebaut, obgleich Tricarbonsäuren bzw. höhere Polycarbonsäuren und ggf. Triole bzw. höher funktionelle Polyole notwendig in dem Maße mit zu verwenden sind, wie Alkylseitenketten über Ester- und/oder Etherbindungen an
die Hauptkette der Polyester zu binden sind.

Demgemäß weisen die neuen Polyester ganz oder überwiegend eine Art Kammstruktur - in vereinfacht gesehener ebener Projektion - auf bzw. eine Struktur, in der die Alkylseitenketten in möglichst regelmäßiger, statistischer Anordnung aus der im wesentlichen linearen und unverzweigten Hauptkette der Polyester herausragen.

In den erfindungsgemäßen Polyestern stammen die Alkylseitenketten aus Monocarbonsäureresten oder aus Monoalkanolresten, die an dritte Funktionen, d.h. Carboxylgruppen oder Etherbrücken von Tricarbonsäuren oder ggf. Tetracarbonsäuren, oder von Triolen oder ggf. Tetraolen in den Estersegmenten gebunden sind. Die Alkylseitenketten sind im wesentlichen gleichmäßig entlang der Hauptkette der Polyester gebunden, d.h. die Estersegmente der Hauptkette aus Di- bzw. Polycarbonsäuren, Di- bzw. Polyolen und Dihydroxy-mono- bzw. Hydroxydicarbonsäuren besitzen zumindest teilweise Carboxyl- oder Ethergruppen mit daran gebundenen Alkylresten der Monocarbonsäure bzw. Monoalkohole.

Es ist erfindungsgemäß erforderlich, daß im wesentlichen eine Funktionalität der polyesterbildenden Bestandteile von lediglich 2 oder wenig mehr in der Polyesterhauptkette vorliegt, d.h. daß lediglich 2 Carboxylgruppen der Po-25 lycarbonsäuren bzw. lediglich 2 Hydroxylgruppen der Polyole oder lediglich durchschnittlich 2 polyesterbildende Hydroxyl- bzw. Carboxylgruppen einer Hydroxypolycarbonsäure in der Hauptkette der Polyester gebunden sind, obgleich als Ausgangsstoffe Tricarbonsäuren bzw. höhere Polycarbonsäuren und Triole bzw. höhere Polyole zusätzlich 30 zu Dicarbonsäuren und Diolen verwendet werden. Die dritte Carboxylgruppe der Tricarbonsäuren und dritte OH-Gruppe der Triole trägt durch Wahl der Ausgangsstoffe und Herstellbedingungen die genannte Alkylseitenkette. Es ist daher erfindungsgemäß vorgesehen, vorzugsweise Al-35

10

15

- 1 kylester von mindestens trifunktionellen Carbonsäuren, insbesondere Monoester von Tricarbonsäuren und Diester von Tetracarbonsäuren, jedoch auch Dialkylester von Tricarbonsäuren und ggf. Trialkylester von tetrafunktionellen Car-
- 5 bonsäuren bzw. aliphatische Monoester von Triolen und Diester von Tetraolen, jedoch auch Diester aliphatischer Carbonsäuren von Triolen und Triester aliphatischer Carbonsäuren von Tetraolen als Ausgangsstoffe neben den üblichen Dicarbonsäuren und Diolen bzw. Hydroxycarbonsäuren zu ver-
- wenden. Bevorzugt sind Glycidylester von Monocarbonsäuren und Mono- bis Trialkylester von Tricarbonsäuren, wobei bei der Polyesterbildung eine Alkylestergruppe der Monocarbonsäure im Polyester erhalten bleibt, während weitere Alkylestergruppen in üblicher Weise abgespalten werden. Weiter
- bevorzugt sind Trimethylolpropanester von Monocarbonsäuren.
  Erfindungsgemäß ist es jedoch in vielen Fällen auch möglich, anstelle von besonders Monoestern von Polycarbonsäuren bzw. Monocarbonsäureestern von Polyolen von den
  Einzelkomponenten Tri- und höhere Polycarbonsäuren plus
  Monoalkohol bzw. Triol oder höhere Polyole plus Monocar-
- Monoalkohol bzw. Triol oder honere Polyole plus Honocarbonsäure auszugehen, selbst Kombinationen von Polycarbonsäure und Monocarbonsäure bzw. Polyol und Monoalkanol sind möglich. Diese Verfahrensweise ist nicht bevorzugt.
  - Erfindungsgemäß ist es entschieden bevorzugt, zum Aufbau der Alkylseitenketten verzweigte Alkohole in Form ihrer Ester oder als Einzelkomponente oder verzweigte Monocarbonsäuren als deren Ester oder als Einzelkomponente einzusetzen.

30

Als Ausgangsstoffe können bekannte aliphatische Di-, Triund höhere Polycarbonsäuren, aromatische Di-, Tri- und Polycarbonsäuren, Dihydroxy-monocarbonsäuren und Hydroxydicarbonsäuren sowie Mono- und Dialkylester der genannten Di- und höher funktionellen Carbonsäuren, Mono-, bzw. Dicarbonsäureester von Diolen und höheren Polyolen bzw. Dimonocarbonsäureester und Mono- bzw. Dialkylester von Mono- bzw. Dihydroxymono- bzw. Dicarbonsäuren sowie die Mono- und Dialkylether von Diolen und höheren Polyolen sowie die Monocarbonsäuren und Monoalkanole selbst eingesetzt werden.

Zum Aufbau der Hauptkette der Polyester sind folgende 10 zwei- und mehrfunktionelle, polyesterbildende Ausgangsstoffe bevorzugt:

als tri- und mehrfunktionelle Polycarbonsäuren, Trimellitsäure, Trimesinsäure, Hemellithsäure, Pyromellithsäure
und deren polyesterbildende Derivate sowie sehr bevorzugt Trimellitsäureanhydrid und Trimellitsäuremonoalkylester sowie Trimellitsäure-dialkylester und -trialkylester.

als Dicarbonsäuren, z.B. Terephthalsäure, Hexahydrophthalsäure, Tetrahydrophthalsäure, Isophthalsäure, Phthalsäure und aliphatische Dicarbonsäuren mit 2 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie z.B. Azelainsäure, Sebazinsäure, Dodekandisäure sowie deren polyesterbildende Derivate,

als Triole und mehrfunktionelle Polyole Glycerin, Pentaerythrit und sehr bevorzugt Trimethylolpropan, Trimethylolethan, Di-Trimethylolpropanether und deren Ester und Ether, Glycidylester von Monocarbonsäuren, besonders der sogenannten Versaticsäuren.

als Mono- bzw. Dihydroxycarbonsäure, z.B. Hydroxybernsteinsäure (Apfelsäure) und als Diole, aliphatische Diole mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen wie Monoethylenglykol oder Hexandiol sowie Etherdiole wie Diethylenglykol,

- 1 Triethylenglykol bis zu Polyether-glykolen mit Mol-Gew. 1.000.
- Zum Aufbau der Alkylseitenketten sind geradkettige oder verzweigte Alkanole oder aliphatische Monocarbonsäuren mit 4 bis 36, vorzugsweise 4 bis 18 Kohlenstoffatomen bzw. die Mono- oder ggf. Diester bzw. Mono- oder ggf. Diether der genannten drei- oder mehrfunktionellen Polyole, Polycarbonsäuren oder Hydroxycarbonsäuren geeignet.
- Sehr bevorzugt sind verzweigtkettige Alkanole, insbesondere 2-Ethylhexanol oder ggf. tert.-Butanol sowie verzweigtkettige aliphatische Monocarbonsäuren wie 2-Ethylhexansäure, Isononansäure oder  $\alpha$ ,  $\alpha$ -Dialkylmonocarbonsäuren in Form der Versaticsäuren, z.B. mit 9 bis 11 Kohlenstoffatomen.
  - Weiter sind entschieden gesättigte polyesterbildende Ausgangsstoffe bevorzugt, d.h. gesättigte Diole und Dicarbonsäuren, gesättigte Tricarbonsäureester oder ggf. Tricarbonsäure, gesättigte Triole und besonders Glycidylester oder ggf. Glycerin. Es können aber auch kleinere Anteile ungesättigter Ausgangsstoffe verwendet werden bis ca. 2 Mol-%, z.B. Maleinsäureanhydrid oder Fumarsäure.
  - Die erfindungsgemäße Aufgabe ist besonders vorteilhaft unter Verwendung von Trimellitsäure-tri-2-ethylhexyl-ester lösbar. Weiterhin bevorzugt sind Trimethylolpropanmonoester, besonders der -mono-2-ethylhexylester.
  - In den erfindungsgemäßen Polyestern soll das Molverhältnis von Estersegmenten der Hauptkette zu Seitenketten 1 zu 0,02 bis 2,0 betragen. Als Estersegment der Hauptkette wird dabei der 2-wertige Rest aus einem Dicarbonsäurerest verbunden mit einem Diolrest verstanden, ohne Rücksicht darauf, ob dieses Ester-

- segment weitere Carboxylgruppen oder Hydroxylgruppen trägt oder nicht trägt. Zwar wäre ein solches Molverhältnis von 1,0 zu 4,0 denkbar, doch sind Polyester, zumal lineare Polyester, aus einem Dialkanolester ei-
- ner Tetracarbonsäure und dem Dialkanolester eines Tetracis nur schwer zu verwirklichen. Demgegenüber ist ein Polyester mit dem genannten Molverhältnis 1,0 zu 2,0 mit im Mittel einer Alkylseitenkette je Dicarbonsäurerest und einer Alkylseitenkette je Diolrest,
- obeispielsweise aus Trimellitsäure-mono-2ethylhexylester und Trimethylolpropan-mono-2-ethylhexansäureester durchaus herstellbar und sinnvoll.

Molverhältnisse von Estersegmenten der Hauptkette zur Seitenkette von 1,0 zu 0,05 bis 1,0 sind bevorzugt. Die

- Polyester gemäß der Erfindung haben bemerkenswerte Eigenschaften.
  - Insbesondere wird eine Verzweigung der Polyesterketten weitgehend vermieden, so daß nicht nur die teilnehmenden Diole und Dicarbonsäuren, sondern alle
- Polyole durchschnittlich 2 Hydroxylgruppen zur Polyesterbildung zur Verfügung stellen, alle Polycarbonsäuren ebenfalls 2 Carboxylgruppen polyesterbildend
  in den Estersegmenten der Hauptkette enthalten haben
  und in Hydroxycarbonsäuren ebenfalls 2 der funktionel-
- len Gruppen zur Bildung von Estersegmenten der Hauptkette beitragen. Eine geringfügige Kettenverzweigung der Polyesterketten ist jedoch nicht vermeidbar und kann toleriert werden.
- In den erfindungsgemäßen Polyestern liegen die Glastemperaturen vorzugsweise unter 0°C, sehr bevorzugt unter minus 20°C.

- Office of the following of the Gleichzeitig haben die Polyester eine breite Molgewichtsverteilung und Molekulargewichte von etwa 1.000 bis etwa
  10.000 oder mehr, wobei 2.000 bis 5.000 bevorzugt ist. Die
  OH-Zahl liegt zwischen 10 bis 100, vorzugsweise 20-60 mg
- 5 KOH/g. Die Polyester sind bei 20° C flüssig. Die Glastemperaturen liegen unter minus 10° C, überwiegend sogar wesentlich darunter. Die Viskositäten in (Pa.s) bei 20° C liegen zwischen 70 und ca. 5.000.
- Die neuen Seitenketten-Polyester haben die besondere Eigenschaft, daß bei nur geringer Erhöhung der Temperatur
  ein wesentliches Absinken der Viskosität erfolgt. Damit
  ist die Aufgabe gelöst, Polyester zur Verfügung zu
  stellen, deren Verarbeitung lösungsmittelfrei erfolgen
  kann.
- Aufgrund ihrer Struktur sind die erfindungsgemäßen Polyester amorph. Sehr bemerkenswert ist, daß die genannte Aufgabe nicht

nur mit aliphatischen Dicarbonsäurekomponenten oder aliphatischen Polycarbonsäurekomponenten, sondern mit aromatischen Dicarbonsäure- und Polycarbonsäurekomponenten,
sogar mit ausschließlichem Anteil von aromatischen Polycarbonsäuren gelöst werden kann, obgleich ein Poly-

ester aus beispielsweise Terephthalsäure und Ethylengly-

73° C aufweist, die auch durch eine Verwendung einer Mischung aromatischer Dicarbonsäuren nicht wesentlich gesenkt werden kann.

kol bei 100° C fest ist und eine Glastemperatur von

Nach dem Stand der Technik mußten Polyester mit tiefen Glasumwandlungstemperaturen einen hohen Anteil aliphatischer Dicarbonsäure oder Diole aufweisen, wodurch ihre Haftung zu polaren Oberflächen bei Verwendung als Klebstoff, besonders zu Metallen, sehr gering ist.

Die erfindungsgemäßen Polyester besitzen auch bei sehr 35 hohen Anteilen aromatischer Bausteine gleichzeitig nie-

- 1 drige Schmelzviskosität und tiefe Glasumwandlungstemperaturen und weisen eine ausgezeichnete Haftung zu Metall auf.
- Die Glasumwandlungstemperatur der beschriebenen Polyester liegt bei gleichen Anteilen an aromatischen Dicarbonsäuren wesentlich tiefer als die der bekannten Polyester.

Die Glasumwandlungstemperatur sinkt mit höherem Mol-Ge-10 halt von Alkylseitenketten und mit zunehmender Länge der Alkylseitenketten.

Beispiel hierfür zeigt Tabelle 1. Auf die Eigenschaften ist es jedoch von geringem Einfluß, ob die Alkylseitenkette an die Dicarbonsäurekomponente oder die Diolkomponente der Estersegmente gebunden ist und ob die Bindung durch eine Etherbrücke oder eine Estergruppe erfolgt.

Die wesentlich erniedrigte Schmelzviskosität der erfindungsgemäßen Polyester ist von besonderer Bedeutung für
die lösungsmittelarme oder lösungsmittelfreie Verarbeitung, wobei die Erniedrigung der Viskosität durch die
Anzahl und die Länge der Seitenketten eingestellt werden
kann. Der Zusatz von Weichmachern oder Reaktivverdünnern
kann daher entfallen, anders als bei bekannten Polyestern.

Für die Verwendung der erfindungsgemäßen Polyester ist insbesondere ihr Charakter als Hydroxylpolyester maßgebend, wodurch eine Umsetzung mit reaktiven oder vernetzbaren Verbindungen, wie Isocyanaten, Melamin- oder Benzoguanaminharzen, Epoxiden, Silanestern o. dgl. vorgesehen ist, durch welche die erfindungsgemäßen Polyester vernetzbar werden. Weiterhin kann eine Umsetzung der Hydroxypolyester mit Carbonsäureanhydriden und anschließende Vernetzung mit Epoxiden oder Polyoxazolinen und die Peroxid- oder Strahlenhärtung nach Funktionalisierung mit ungesättigten Gruppen erfolgen.

- Durch die Eigenschaften der erfindungsgemäßen Polyester werden Beschichtungen oder Klebstoffe elastischer und kältebeständiger. Als Reaktivkleber sind funktionalisierte Produkte aus den erfindungsgemäßen Polyestern, beson-
- ders für den Verbund von Materialien gleicher oder unterschiedlicher Qualität, wie etwa Metalle, Kunststoffe, Glas, Keramik, Leder u.a. einsetzbar, wobei für den Auftrag geringere Temperaturen nötig sind. Die ausgehärteten
- Massen weisen eine sehr gute Elastizität bei zugleich guter Festigkeit auf. Als Flüssigpolyester eignen sich die
  beschriebenen Polyester aufgrund ihrer tiefen Glasumwandlungstemperaturen besonders für Kaschier- und Haftklebeanwendungen, wobei speziell an polaren Substraten eine
  bessere Haftung erreicht wird als mit bekannten Flüssig-
- ostern. Der Grad der Klebrigkeit ist weiterhin durch Art und Menge der Alkylseitenketten beeinflußbar.

  Zusätze von klebrig machenden Harzen, Pigmenten, Alterungsschutzmitteln, Füllstoffen wie Silica, Kreide u.a. sind
- Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polyester können im wesentlichen zwei Wege beschritten werden. Die Mono-carbonsäuren und Monoalkanole können (vor der Polyesterbildung) mit tri- oder mehrfunktionellen Dicarbonsäuren oder deren Anhydriden oder deren esterbildenden Deriva
  - ten, insbesondere den Methylestern bzw. den tri- oder mehrfunktionellen Polyolen, zu Monoestern oder ggf. Die estern oder den Monoethern oder ggf. Diethern umgesetzt werden. Diese Verfahrensweise ist insbesondere bei den schwerveresternden Versaticsäuren und ggf. auch bei ver-
  - zweigten Alkoholen wie 2-Ethylhexanol ratsam. Der Einbau von Versaticsäuren ist durch Verwendung der entsprechenden handelsüblichen Glycidylester möglich, wobei
    vorzugsweise zunächst mit einer Dicarbonsäure, beispielsweise einer aliphatischen Dicarbonsäure und im zweiten
    Schritt mit aromatischen Dicarbonsäureanhydriden umge-
  - setzt wird, worauf weitere Polyesterrohstoffe zugegeben werden können.

- 1 Zum anderen können Monocarbonsäuren und/oder Monoalkanole bei der Veresterung und Polyesterbildung anwesend sein, wobei auch ein Überschuß der monofunktionellen seitenkettenbildenden Verbindungen möglich und zweckmäßig ist.
- Die Umesterung und Polyesterbildung kann durch Katalysatoren gefördert werden. Weiterhin kann die statistische Verteilung durch ggf. gesenkte Veresterungstemperaturen und erhöhte Veresterungszeit gefördert werden. Im allgemeinen liegen die Temperaturen bei der Veresterung und Po-
- 10 lyesterbildung bei 180 bis 260° C, vorzugsweise 200 bis 240° C.

Am Ende der Polykondensation wird vorzugsweise der Druck auf 10 bis 20 mbar gesenkt.

- Verzweigte Alkylgruppen, besonders in vorgebildeten Estern 15 der Tricarbonsäurealkylester und Glycidylversaticsäureester werden bei der Polykondensation erfindungsgemäß praktisch "nicht abgespalten. Es ist möglich "aber nicht bevorzugt, Monoalkanole zusammen mit Tricarbonsäuren oder Triole und aliphatische Monocarbonsäuren zusammen mit
- 20 Triolen bei der Polykondensation einzusetzen und so die Alkylseitenketten während der Polykondensation zu bilden.

Es ist aber entschieden vorzuziehen, entsprechende Monoester oder Monoether oder die Di- und Triester vorzubil-25 den, bei denen alle monofunktionellen Alkylseitengruppen bis auf eine pro Mol abgespalten werden.

Trimethylolpropan ist besonders in Form seiner Mono- bis Triester bevorzugt.

30

Erfindungsgemäß ist es in den neuen Seitenkettenpolyestern bevorzugt, daß von 90 % oder mehr der Estersegmente keine konventionellen Zweigketten aus Polyestersegmenten aus-35 gehen.

- die Alkylreste von an der dritten Funktion von Tricarbonsäuren gebundenen Monoalkoholen und an die dritte Funktion von Triolen gebundenen Monocarbonsäuren nicht ab-
- gespalten werden und in den Hydroxylpolyestern erhalten sind, was auf einfache Weise durch Analyse des Destillats von Veresterung und Polykondensation geschehen kann.

- Es wird ein Überschuß von Diolen plus Triolen bzw. deren Estern oder Derivaten eingesetzt gegenüber Dicarbonsäuren plus Tricarbonsäuren bzw. deren Estern oder Derivaten und mit Fortschreiten der Polykondensation der Überschuß des Diols entfernt, bis Hydroxylzahlen von 10 bis 100 und Säurezahlen (SZ) unter 5, vorzugsweise unter 3, sehr bevorzugt unter 1, erreicht sind.
  - Bei der Entfernung der letzten Mengen von überschüssigem Diol und Absenkung der OH-Zahlen auf den Endwert darf nicht Vernetzung durch Abspaltung von Alkylseitenketten eintreten, die sich durch Stehenbleiben des Rührers einem schnellen Anstieg der Viskosität um mindestens eine Zehnerpotenz und Entstehen einer zähelastischen Masse anzeigt. Ein solcher verdorbener Ansatz ist in gleicher
  - Weise zu wiederholen, wobei aber eine um 5 höhere OH-Zahl als die zuletzt gemessene des verdorbenen Ansatzes die endgültige OH-Zahl ist oder ggf. die letzte Temperatur der Polykondensation um 10° C zu senken ist bzw. der Druck auf 40 bis 50 mbar zu erhöhen ist.
  - 35 Ein weiterer Weg ist der Einsatz von Tricarbonsäuretrial-

1 kylestern (vgl. Beispiel 1) anstelle gleicher Molmengen der Monoester oder des Esters nach Beispiel Ib). Trimethylolpropan-monoester (Beispiel Ia) und besonders Glycidylester, insbesondere die aller Versaticsäuren, er-5 wiesen sich als sehr stabil.

Gemäß Anspruch13 erfolgt daher die Herstellung der erfindungsgemäßen Hydroxylpolyester mit Alkylseitenketten durch ein

- Verfahren zur Herstellung von Polyestern mit OH-Zahlen von 10 bis 100 aus zwei- und mehrfunktionellen
  Ausgangsstoffen, wobei im Überschuß bei der Polyesterbildung vorhandene Diole im Laufe der Polyesterbildung entfernt werden nach mindestens einem der Ansprü-
- che 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß als difunktionelle polyesterbildende Bestandteile aliphatische Diole und aliphatische, cycloaliphatische oder aromatische Dicarbonsäuren, als trifunktionelle Bestandteile, Tri- oder Polycarbonsäuren, Tri- oder Polyole
- oder Hydroxycarbonsäuren, deren polyesterbildende Derivate und Monoalkanole und/oder aliphatische Monocarbonsäuren als freie Verbindung oder als Ester bzw.
  Ether der trifunktionellen polyesterbildenden Bestandteile eingesetzt werden, wobei mindestens je dritte
- oder höhere Carboxyl- oder Hydroxylfunktion der trifunktionellen polyesterbildenden Bestandteile ein
  oder mehr Mole Monoalkanol oder aliphatische Monocarbonsäure als freie Verbindung oder Ester bzw. Ether
  vorhanden sind und zu Polyestern umgesetzt werden.

Die Bestimmung des Glaspunktes (Tg) wurde mit einem Differentialkalorimeter, Mod. DSC 1 der Fa. Perkin-Elmer, durchgeführt.

Die Endgruppenkonzentration wird durch die Säurezahl SZ, Hydroxylzahl OHZ, beide in mg KOH/g bzw. die Carboxyl-

1 zahl (C) in mVal.COOH/kg Polymer nach H. Pohl, Analytic. Chem. 26 (1954), 1614, gemessen.

Die angegebenen Molekulargewichte sind durchschnittliche Molekulargewichte (M) aufgrund von Messungen der Gelpermeations-chromatographie (GPC) und Abschätzung aufgrund der enthaltenen Peaks, die Schwerpunkte der enthaltenen Molekulargewichte anzeigen, bzw. mittlere Molekulargewichte (M), berechnet aus der OH-Zahl.

Besonders bevorzugt ist die Verwendung der neuen Polyester als Haftklebstoffe, nachdem 10 bis 90 % der Hydroxylgruppen durch Methacrylgruppen oder Acrylgruppen ersetzt worden sind durch Vernetzung mit Elektronenstrahlen oder UV-Strahlen. Im Falle von UV-Strahlen wird ein
Photosensibilisator, beispielsweise nach Polymers Paint
Colour Journal, Vol. 175 (April 1985), Seiten 247 bis

250, in Mengen von 1 % vor der Vernetzung zugesetzt. Die Polyester können gemäß den mit F bezeichneten

Beispielen mit an sich beliebigen Acrylverbindungen und Methacrylverbindungen umgesetzt werden, die eine weitere, mit Hydroxylgruppen reaktionsfähige Gruppe, wie die Isocyanatgruppe, eine Ethergruppe oder eine Glycidylgruppe enthalten, wobei im Falle von Glycidylacrylaten und Methacrylaten zunächst durch Umsetzung mit Dicarbonsäurean-

hydrid ein Carboxylpolyester herzustellen ist.

Als Haftklebstoffe werden dabei flächige Beschichtungen auf Papier, Kunststoff o.dgl. verstanden, welche die be-

sondere Eigenschaft der Dauerklebrigkeit aufweisen.

Für diese bevorzugte Verwendung sind besonders die beanspruchten Polyester geeignet, da auf diese Weise Haftklebstoffe herstellbar sind, die nicht Lösungs- oder Verdünnungsmittel enthalten, welche bei der Vernetzung stören.

35

#### 1 Beispiel 1

In einem Reaktor mit aufgesetzter Kolonne, Kontroll- sowie Kontaktthermometer wird unter Rühren und Stickstoffatmosphäre aus 464 g (2,417 Mol) Trimellitsäureanhydrid und 990 g (7.615 Mol) 2-Ethylhexanol der Triester mit 0,75 g Octylenglykoltitanat als Katalysator durch Veresterung bei 160 bis 210° C in 5 Stunden unter Einhaltung einer Kolonnenkopftemperatur von ca. 102° C hergestellt. Wenn eine Säurezahl von ∠3 mg KOH/g erreicht ist, werden 10 333 g (3.142 Mol) Diethylenglykol zugegeben und die Kolonne geschlossen. Nach Umstellen auf eine Destillationsbrücke wird umgeestert und bei 200 bis 230° C 2-Ethylhexanol so abdestilliert, daß die Brüdentemperatur 165° C nicht überschreitet. Wenn die Brüdentemperatur bei einer 15 Innentemperatur von 230° C auf ∠ 100° C fällt, wird Vakuum angelegt (800 mbar fallend auf 300 mbar), so daß die Brüdentemperatur im Bereich 100 bis 165° C liegt. So wird umgeestert, bis die Endkennzahlen erreicht sind. Dann wird das Vakuum mit Stickstoff aufgehoben und das Produkt 20 gekühlt.

Kenndaten: SZ  $\angle$  0,2 mg KOH/g  $\dot{M}$  = 4.000-5.000 OHZ 40,0 mg KOH/g  $\dot{V}_{20}$  88 Pa.s  $-38^{\circ}\text{C}$ 

Es wurden dabei im Destillat des Ansatzes 676 g 2-Ethyl-hexanol und 84 g Diethylenglykol gefunden.

Im hergestellten Produkt errechnet sich daraus, daß 1 Mol 2-Ethylenhexanol je Mol Trimellitsäure gebunden und als Alkylseitenkette enthalten ist, was sich durch Analysen bestätigt. Das Verhältnis von Estersegmenten zu Alkylseitenketten ist 1: 1 Mol.

Bei Folgeansätzen dieses Alkylseitenketten-Polyesters

1 kann das Destillat als Quelle für 2-Ethylhexanol eingesetzt werden, wobei bei der Polyesterbildung die Menge Diethylenglykol entsprechend der schon zugesetzten Menge vermindert wird.

5
Beispiel 2

13,57 kg Glycidylester der Versaticsäure 10(Cardura(R)E10 der Shell) 2 wurden in einem Reaktor mit aufgesetzter Kolonne, Kontroll- sowie Kontaktthermometer unter Rühren und Stickstoffatmosphäre auf 110° C erwärmt. Zum Glycidyl-10 ester wurden dann 4,35 kg Adipinsäure und 67 g DYNAPOL (1) zugegeben. Die Glycidyladipatbildung fand unter schwacher Wärmetönung statt, die eine Temperatursteigerung auf 140° C zur Folge hatte. Die Temperatur von 140° C wurde 30 min. gehalten. Danach erfolgte die Zugabe von 8,81 kg Phthalsäureanhydrid und 5,52 kg Diethylenglykol. Der Reaktorinhalt wurde in 1 Std. 30 min. auf 235° C geheizt. Nach 5 Std. bei 235° C wurden 22 g Octylenglykoltitanat zugegeben und ein Vakuum von 150 mbar angelegt. Der Druck wurde innerhalb von 2 Std. 30 min. bis 20 auf 10 mbar, danach weiter auf 5 mbar gesenkt. Nach 4 Std. unter diesen Bedingungen wurde die Kondensation durch Brechen des Vakuums und Kühlen des Produktes beendet. Das Produkt hatte eine SZ <- 1 mg KOH/g und eine OHZ von 40 mg 25 KOH/g sowie eine Viskosität  $V_{20} = 4.350$  Pa.s.

Die Glasumwandlungstemperatur liegt bei -15° C. M = 2.800 bis 3.800

Im Destillat wurde nur der Überschuß des Diethylenglykols gefunden, aber praktisch keine Versaticsäure. Dementsprechend ist der Rest der Versaticsäure als Alkylseitenkette an den Glycerinrest des Polyesters gebunden, was durch Analysen bestätigt wurde. Das Verhältnis von Estersegmenten zu Alkylseitenketten beträgt 1: 0,53 Mol.

- 1 2) Glycidylester der Versaticsäure der Gesamtkohlenstoffanzahl 10 mit , '-Kettenverzweigung durch überwiegend Methylgruppen mit einem kleineren Anteil Ethylgruppen.
- 5 1) Addukt aus phosphoriger Säure und 3 Mol Glycidylester der Versaticsäure 10 (Cardura (R) 10 der Shell) nach EP-A<sub>1</sub> 0 117 912, als Schutz vor oxidativem Abbau.

#### 10 Beispiel 3

20

In einem Reaktor mit aufgesetzter Kolonne, Kontroll- sowie Kontaktthermometer werden unter Rühren und Stickstoffatmosphäre bei gleichzeitigem Aufheizen chargiert: 13,42 kg Trimethylolpropan/2-Ethylhexansäure-monoester

(Beispiel Ia), 1,88 kg Monoethylenglykol, 5,00 kg Hexan-diol-1,6, 7,37 kg Adipinsäure, 8,38 kg Isophthalsäure und:45 g DYNAPOL A 1 V. (R)2).

Bei ca. 140° C beginnt die Wasserabspaltung, die unter Kontrolle der Kolonnenkopftemperatur (ca. 105° C) durchgeführt wird.

Nach 2 bis 3 Stunden ist die Endtemperatur von 240° c erreicht. Nach 5 bis 6 Stunden sind 3,70 kg Destillat angefallen.

Es werden 15 g Octylenglykoltitanat zugegeben und Vakuum angelegt. Nach ca. 3 Std. bei Druckverminderung auf bis zu 10 mbar sind die Endkennzahlen erreicht.

Das Vakuum wird mit Stickstoff aufgehoben und das Produkt gekühlt.

Kenndaten: SZ 1 mg KOH/g M = 3.200 - 4.800 OHZ 33 mg KOH/g  $V_{20}$  948 Pa.s  $T_{c}$  -34°C

35 Im Destillat findet sich der Überschuß des Ethylenglykols

- jedoch praktisch nicht Hexandiol und 2-Ethylhexansäure.

  Dementsprechend findet sich der Rest der 2-Ethylhexansäure
  als Alkylseitenkette an den Trimethylolpropanrest im Polyester gebunden, was durch Analysen bestätigt wird.
- 5 Das Verhältnis der Estersegmente zu Alkylseitenketten beträgt 1: 0,40 Mol.

#### 2) wie in Beispiel 2

- 10 Beispiele 4 bis 11 sowie Vergleichsbeispiele A bis C Beispiel 11 wird wie folgt durchgeführt: 50,6 g Monoethylenglykol (0,817 mol) und 0,122 g Butyltitanatlösung 35,8 %ig in 2-Ethylhexandiol-1,3 wurden mit 97,0 g Monoester der 2-Ethylhexansäure des Trimethy-15 lolpropans(0,35 Mol)in einem Rundkolben mit aufgesetzter Kolonne, Thermometer und Rührer unter Stickstoffatmosphäre erwärmt. Bei ca. 80° C erfolgte die Zugabe von 136 g Dicarbonsäuregemisch (C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>) (1 Mol). In 30 Minuten wurde die Temperatur auf 150° C, bei beginnender Re-20 aktionswasserabspaltung, gesteigert. Nach 4 Stunden wurden 240° C erreicht bei einer SZ von 14,5 mg KOH/g. Nach weiteren 60 Minuten betrug die SZ 14,0 mg KOH/g. Es wurde ein Vakuum von 100 mbar angelegt und auf 20 mbar gesenkt. Nach 3 Stunden wurde durch Brechen des Vakuums und 25 Kühlen des Produktes die Kondensation beendet. Das Produkt hatte eine SZ von 1,4 mg KOH/g und eine OHZ von 40 mg KOH/g und eine Glastemperatur von unter -20° C.
  - Die Beispiele 4 bis 10 und die Vergleichsbeispiele A bis C werden aus den in der Tabelle 1 enthaltenen Bestandteilen in den genannten Molverhältnissen und gleichen Bedingungen wie in Beispiel 11 hergestellt, wobei der gleiche Überschuß von Ethylenglykol verwendet wird. Die Polykondensation wird bei einer Säurezahl unter 2 bei Errei-

1 chen der OH-Zahl von 40 abgebrochen. Die Molgewichte (M) liegen zwischen 2.600 und 3.500.

#### Beispiel Ia

Darstellung des Monoesters aus 2-Ethylhexansäure und Trimethylolpropan
165,6 g 2-Ethylhexansäure (1,15 Mol) wurden in einem Rundkolben mit aufgesetzter Kolonne, Thermometer und Rührer unter Stickstoffatmosphäre erwärmt und 134,0 g Trimethy-

lolpropan (1,0 Mol) sowie 0,86 g Ester der phosphorigen Säure (H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub>) hergestellt aus Versaticsäureglycidylester und H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> und 0,137 g Butyltitanatlösung 36,8 %ig zugegeben. Nach 60 Minuten wurden 185° C erreicht, bei beginnender Abspaltung des Reaktionswassers.

15

Nun wurde die Reaktionstemperatur auf 255° C gesteigert.
Nachdem 93,6 % Reaktionswasser abdestilliert war, wurde
die aufgesetzte Kolonne entfernt und auf den unteren Weg
umgestellt. Bei Erreichen einer SZ von ca. 6,2 mg KOH/g
wurde durch Kühlen des Produktes die Kondensation beendet
Im Produkt sind 1,0 Mol 2-Ethylhexansäure je Mol Trimethylolpropan enthalten.

#### Beispiel Ib

In einen 1 1-Rundkolben werden 193 g (1 Mol) Trimellitsäureanhydrid und 234 g (1,8 Mol) 2-Ethylhexanol sowie
0,2 g Octylenglykoltitanat vorgelegt. Unter N2-Einleitung
und Rühren wird auf 150° C erhitzt, wobei die Wasserabspaltung beginnt. Innerhalb 4 Stunden wird die Temperatur auf 220° C gesteigert, das Destillat wird mittels einer Vigreux-Kolonne getrennt, die Kopftemperatur beträgt
hierbei 100 bis 105° C. Die Badtemperatur wird so lange
gehalten, bis die Kopftemperatur unter 80° C fällt. Das

- 22 -

1 Produkt besitzt eine Säurezahl von 150 ± 10 mg KOH/g. Im Produkt sind 1,7 Mol 2-Ethylhexanol je Mol Trimellit-säure enthalten.

			- 23 -	
	• • •	V18K. Pa.s 200C	4 % 7 7 7 7 8 8 0 7 7 9 9 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	fest 2.300 140
·	1	Glas- temp. (OC)	47525254 4752525254 47535575	+55 -12 -35
		TIMIME	40 x 30 x	
		ĞΛ	5.3 XX	1 1 1
		HD	1 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
	naften Jer	DEG	100 447	
~	Eigenschaften Polyester	MEG	1126655665	100 100 100
ELLE	und Ei 11ten P	卫卫臣	100 x 100 xxx 100 xxx 20 xxx 20 xxx 40 xxx	
A B	ältnisse und hergestellten	AS	52	
H	Molverhältni der herge	DCS	1111999999	100
	Mol	PS	25 20 20 10 10	50 20
		TPS	112188181	20
		S H	1121111	1 1 1
		Beispiel	-un4mor806+	A B D

#### 1 Zu Tabelle 1:

PS = Phthalsäure

TPS = Terephthalsäure

AS = Adipinsäure

5 IS = Isophthalsäure

DCS = aliphatische Dicarbonsäure von C4 bis C6 - Gesamt-

kohlenstoff (Gemisch gleicher Teile)

MEG = (Mono-)Ethylenglykol

DEG = Diethylenglykol

10 HD = Hexandiol-1,6

TTE = Trimellitsäure-alkylester

GV = Glycidylester der Versaticsäure 10

TMME = Trimethylolpropan-monoester

15 x = Tri-2-Ethylhexylester

xx = Versaticsäure-10-ester

xxx = Mono-2-Ethylhexylester

x2 = Monolaurylester

x3 = Kokosfettsäureester

20

#### Beispiel 12 bis 15

Beispiel 2 wird wiederholt, wobei jedoch die Menge des
Glycidylesters variiert wird, nämlich auf 2 (Beispiel
12), 20 (Beispiel 13), 40 (Beispiel 14) und 70
(Beispiel 15), wodurch 98 Mol-% Diethylenglykol in Beispiel 12 und in den folgenden 80, 60 und 30 Mol-%
Diethylenglykol im Produkt enthalten sind und ein dem
Beispiel 2 entsprechender Überschuß Diethylenglykol im
Ansatz verwendet wird.

Mit steigendem Gehalt von Glycidylestern sinkt die Glastemperatur Tg und die Viskosität.

## 1 Beispiele 16 bis 18

Beispiel 3 wird wiederholt, wobei jedoch im Produkt
5 Mol-% (Beispiel 16), 20 Mol-% (Beispiel 17) und 50 Mol-%
Trimethylolpropan-mono-2-ethylhexylester (Beispiel 18)
und entsprechend 60 Mol-% (Beispiel 16), 45 Mol-% (Beispiel 16) und 15 Mol-% (Beispiel 17) MEG bei gleichen Anteilen von 35 Mol-% Hexandiol-1,6 und jeweils 50 Mol-%
Isophthalsäure und 50 Mol-% Adipinsäure enthalten ist. Im
Ansatz wird ein Überschuß MEG zugesetzt und mit Fortschreiten der Polykondensation entfernt. Die Produkte haben eine OHZ von 40.

#### 15 Beispiel 19

Polyester mit Alkylseitenketten

aus\* Adipinsäure 60 Mol-%
Phthalsäureanhydrid 40 Mol-%
Cardura E 10<sup>R</sup> 33 Mol-%
Neopentylglykol 55 Mol-%
Neopentylglykol 12 Mol-%

Entsprechend der Verfahrensweise von Beispiel 2 wurde ein Alkylseitenkettenpolyester hergestellt aus folgen-

den Ausgangsstoffen:

Glycidylester von Versaticsäure E10 (Cardura (R)E10)=
8,89 kg; Hexandiol-1,6 = 7,66 kg; Neopentylglykol =
1,48 kg und den Säurekomponenten Adipinsäure = 8,94 kg;
Phthalsäureanhydrid = 6,04 kg sowie Dynapol A1V(R)(vgl.
Beispiel 2) = 67 g; Octylenglykoltitanat = 22,5 g.

Kennzahl SZ  $\angle$ 1, OHZ = 30,  $V_{20}$  = 795 Pa.s, TG = -31° C

#### 1 Beispiel 20

	Polyester mit Alkylseitenketten de	er Zusamı	ensetzung
	Adipinsäure	40	Mol-%
<b>.</b>	Phthalsäureanhydrid	40	Mol-%
<b>フ</b> `	Isophthalsäure	20	Mol-%
	Cardura <sup>R</sup> E10	33	Mol-%
	Hexandiol-1,6	50	Mol-%
	Neopentylglykol	17	Mol-%

Entsprechend der Verfahrensweise von Beispiel 2 wurde der Polyester aus folgendem Ausgangsstoff hergestellt:

Gylcidylester von Versaticsäure 10 (Cardura<sup>R</sup> E10)= 8,78kg;

Hexandiol-1,6 = 6,89 kg; Neopentylglykol = 2,07 kg; Adipinsäure = 5,89 kg; Phthalsäureanhydrid = 5,97 kg; Isophthalsäure = 3,35 kg sowie Dynapol A1V<sup>(R)</sup> = 67 g und

Octylenglykoltitanat = 22,5 g.

Der erhaltene Polyester hatte die Kennzahlen: Säurezahl unter 1, OHZ = 38,  $V_{20}$  = 2.610 Pa.s, TG = -22°C

#### Beispiel 21

Mol-%
Mol-%
Mol-%
Mol-%
1

Entsprechend der Verfahrensweise von Beispiel 2 wurde ein Polyester hergestellt aus den Ausgangsstoffen:
Adipinsäure = 15,19 kg; Hexandiol-1,6 = 4,97 kg; Monoethylenglykol = 1,87 kg; Trimethylolpropan-mono-ethylhexylester (vgl. Beispiel Ia) = 13,40 kg sowie Dynapol

A1V<sup>(R)</sup> = 30 g und Octylenglykoltitanat = 15 g.
Kennzahlen:SZ unter 1, OHZ = 24, V<sub>20</sub>= 70,8 Pa.s,TG =-50°C

1 Beispiele für Funktionalisierung mit Acrylaten

#### Beispiel II a

Herstellung des IPDI/HEA - 1:1 - Adduktes Rohstoffe für 100 kg:

Isophorondiisocyanat (IPDI) 65,68 kg
2-Hydroxyethylacrylat(HEA) 34,32 kg
Dibutylzinndilaurat (DBTL) 50 g
Polymerisationsinhibitor 50 g

(2,6-Di-tert.-butyl-4-methylphenol)

In einem Reaktor werden IPDI, DBTL und der Polymerisationsinhibitor vorgelegt und auf 40°C erwärmt. HEA wird unter Rühren während 3 Std. gleichmäßig zudosiert. Sobald durch exotherme Reaktion die Temperatur auf 60°C ansteigt, wird gekühlt, so daß die Temperatur 80°C nicht übersteigt, jedoch 50°C nicht unterschritten werden. Nach beendeter HEA-Zugabe wird so lange der Reaktorinhalt auf 60°C gehalten, bis der NCO-Gehalt auf 12,2 %(nach 2 Std.)gesunken ist. Viskosität von 8.000 bis 12.000mPa.s bei 20°C. Das Produkt kann für kurze Zeit an der offenen Luft gehandhabt werden, muß jedoch bei längerer Aufbewahrung gegen Luftfeuchtigkeit in geschlossenen Fässern geschützt werden.

30

1 Funktionalisierung von Polyestern durch Acrylierung

#### Beispiel F1

Der Polyester nach Beispiel 2 wird direkt nach der Herstellung auf 120° C abgekühlt und das Vakuum auf 400 mbar eingestellt bzw. ein fertiger Polyester nach Beispiel 2 wird auf 120° C bei einem Vakuum von 400 mbar erwärmt. Unter Rühren werden je 100 kg des Polyesters nach Beispiel 2 12,5 kg des Addukts nach Beispiel IIa zugegeben und 1 Std. gerührt bis der NCO-Gehalt auf unter 0,2 % abgesunken ist.

Durch diese Reaktion wurden die Hydroxylgruppen des Polyestersnach Beispiel 2 von ursprünglich einer OH-Zahl von 40 zu 50 % umgesetzt, so daß nunmehr anstelle der Hälfte aller Hydroxylgruppen Acrylatreste stehen. Ein solches Produkt wird A 50 genannt.

Viskosität bei 50° C 114 Pa.s TG -5° C

#### 20 Beispiele F2 und F3

In entsprechender Weise wie Beispiel F1 wird der Polyester nach Beispiel 2 mit 7,5 kg (Beispiel F2) und mit 17,5 kg (Beispiel F3) des Adduktes nach Beispiel IIa entsprechend Beispiel F1 umgesetzt.

- In Beispiel F2 beträgt die Funktionalisierung 30 % der vorhandenen Hydroxylgruppe des Polyesters (Produkt A 30). Die Viskosität bei 50° C beträgt 192 Pa.s, TG -10° C.
- Das Produkt von Beispiel F3 ist zu 70 % funktionalisiert (Produkt A 70). Die Viskosität bei 40° C beträgt 310 Pa.s, TG -4° C.

#### Beispiel F4

Nach der Verfahrensweise des Beispiels F1 wird der Poly-

ester nach Beispiel 1 mit 12,5 kg des Produktes nach Beispiel IIa je 100 kg des Polyesters zur Reaktion gebracht. Es entsteht ein Produkt mit einer 50 %igen Funktionalisierung der Hydroxylgruppen. Viskosität bei 50° C beträgt 35 Pa.s., TG -32°C.

#### Beispiel F5

Der Polyester nach Beispiel 3 wird entsprechend der Verfahrensweise des Beispiels F1 mit 12,5 kg des Adduktes nach Beispiel IIa zur Reaktion gebracht. Es entsteht ein funktionalisierter Polyester mit Viskosität bei 50° C von 88 Pa.s, TG -25° C.

# 15 Beispiel F6

Der Polyester nach Beispiel 2 wird auf 150° C unter Rühren erwärmt und mit 11,8 kg Phthalsäureanhydrid je 100kg des Polyesters versetzt. Nach 30 min. ist die Hydroxylzahl auf 17 mg KOH/g gesunken, während die Säurezahl

20 18 mg KOH/g erreicht. Darauf werden 9,1 kg Glycidylmeth-acrylat sowie 50 g Hydrochinon als Polymerisationsinhibitor zugesetzt und weitere 30 min. bei 150 bis 170° C unter Rühren umgesetzt. Das Produkt wird abgekühlt und abgefüllt. Die Säurezahl beträgt 2 mg KOH/g, die Viskosität bei 20° C beträgt 4.500 Pa.s, TG -10° C.

#### Beispiel F7

Der Polyester nach Beispiel 2 wird auf 150° C unter Rühren erwärmt. Pro 100 kg des Polyesters werden 4,6 kg

Methylacrylamidoglykolat-methylether (MAGME) sowie 50 g
p-Toluolsulfonsäure und 50 g Hydrochinon zugegeben und anschließend weitere 50 min. bei 150° C reagieren gelassen.

Es entsteht ein Polyester, dessen Hydroxylgruppen zu 50% acryliert sind.

1 Viskosität bei 20° C 4.300 Pa.s, TG -15° C.

#### Beispiel F8

Harzzusatz

Der funktionalisierte Polyester nach Beispiel F2 wird in Mengen von 800 Teilen mit 200 Teilen Polyvinylmethylether (Lutonal M 40 der Fa. BASF) bei 70° C in einem Kneter homogenisiert.

Soweit die Vernetzung mit UV-Strahlen ausgeführt wird, werden danach 1 % Darokur 1173 der Fa. Merk als Photo-initiator zugefügt.

15

20

25

30

Vernetzung zu Haftklebstoffen aus funktionalisierten Polyestern

# V 1 - Elektronenstrahlvernetzung

Mittels einer Rakel wird auf ein Papier von 80 g/m² oder eine entsprechende Kunststofffolie einer der in den Beispielen F genannten funktionalisierten Polyestern bei 100° C mit einem Auftragsgewicht von 20 g/cm² aufgetragen und bei einer Strahlendosis von 3 Mrad mittels eines Elektronenstrahlers (Elektrocurtain Fa. Energy Sciences Int.) vernetzt.

## 15 V 2 - UV-Strahlenvernetzung

Die unter V1 genannte Auftragsweise und die dort genannten \*Polyester werden in gleicher Weise und bei gleichen Temperaturen verwendet, wobei stets als Photoinitiator 1 % Darocur 1173 (Fa. Merk) im funktionalisierten Polyester verteilt ist.

Die Vernetzung erfolgt durch eine Bestrahlungszeit von 0,5 sec. mittels eines UV-Strahlers, Hersteller: Fa. Theimer, mit Strahlungsleistung von 100 W/cm.

Es können auch Auftragstemperaturen von 50° C aufwärts gewählt werden, soweit die funktionalisierten Polyester eine voranstehend genannte niedrige Viskosität aufweisen.

Die Eigenschaften der so erhaltenen Haftklebstoffe sind 30 in der nachfolgenden Tabelle genannt.

35

		TAB	田 日 田 日 日			
Polyester n. Beispielen	AcrylGrad	Vernet- zung	Schälkraft (N/2,5cm)	Scherstand- festigkeit	Quick-Stick (N/2,5 cm)	Kugelroll- Tack (cm)
7 上 17.4	50	ΔΩ	7	10 min.	Ŋ	1
⊦ ન	. 50 . 50	ΩΩ	20	2,5 h	7	4
	70	EB	10	2,0 h	2	20
	30	EB	18	9,0 h	18	20
<b>⊢</b>	, <u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	UV	19	45 min.	Ĭ	20
<b>⊦</b>	70	M	7	2,0 h	!	20
	30	EB	23	24,0 h	20	20
- <del>-</del>	50	ΔΩ	20	8,0 h	į	20
- +	. S	UV	12	2,0 h	i I	20

-1-

#### 1 Patentansprüche

- 1. Bei Raumtemperatur flüssige Hydroxylpolyester mit OH-Zahlen von 10 bis 100 aus zwei- und mehrfunktionellen Ausgangsstoffen, gekennzeichnet durch
- 5 über Ester- und/oder Etherbindungen von tri- oder mehrfunktionellen Carbonsäuren und/oder Triolen oder mehrfunktionellen Polyolen und/oder Hydroxydicarbonsäuren
  entlang der Hauptkette der Polyester gebundene geradkettige oder verzweigte Alkylseitenketten von 4 bis 36
- C-Atomen, wobei das Molverhältnis von Estersegmenten der Hauptkette zu Alkylseitenketten 1,0 zu 0,02 bis 2,0 beträgt, mit Glasumwandlungspunkten kleiner als 0°C vorzugsweise kleiner als -20°C.
- 15 2. Polyester nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kettenlänge der geradkettigen oder verzweigten Alkylseitenketten vorzugsweise 4 bis 18 Kohlenstoffatome beträgt.
- 20 3. Polyester nach den Ansprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von aliphatischen Monoalkoholen in deren Partialestern von Polycarbonsäuren mit durchschnittlich zwei polyesterbildenden Carboxylgruppen im Molekül der Polycarbonsäure sind.
  - 4. Polyester nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von aliphatischen Monoalkoholen in Tricarbonsäure-monoester dieser Monoalkohole sind.
- 5. Polyester nach den Ansprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von aliphatischen Monocarbonsäuren in deren Partialestern von Polyolen mit durchschnittlich zwei polyesterbildenden Hydroxylgruppen im Molekül der Polyole sind.

- 1 6. Polyester nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von aliphatischen Monocarbonsäuren in Glycidylmonoester oder Trimethylolpropanmonoester diese Monocarbonsäuren sind.
  - 7. Polyester nach den Ansprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von aliphatischen Monoalkoholen in deren Partialethern von Polyolen mit durchschnittlich zwei polyesterbildenden Hydroxylgruppen im Molekül der Polyole sind.
  - 8. Polyester nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von aliphatischen Monoalkoholen in Triol-monoethern diese Monoalkohole sind.
  - 9. Polyester nach den Ansprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von Partialestern oder Partialethern aliphatischer Hydroxycarbonsäuren mit durchschnittlich zwei polyesterbildenden Gruppen je Molekül der Hydroxycarbonsäure sind.
- 10. Polyester nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylseitenketten die von Monoestern oder Monoethern von Monohydroxydicarbonsäuren oder Dihydroxymonocarbonsäuren sind.
- 11. Polyester nach einem der vorangehenden Ansprüche, mit einer breiten Verteilung des Molekulargewichts im Bereich zwischen 1.000 bis 10.000, vorzugsweise 2.000 bis 5.000.
  - 12. Polyester nach einem der vorangehenden Ansprüche, mit Hydroxylzahlen von 20 bis 50 mg KOH/g.

5

10

15

- 13. Verfahren zur Herstellung von Polyestern mit OH-Zah-1 len von 10 bis 100 aus zwei- und mehrfunktionellen Ausgangsstoffen, wobei im Überschuß bei der Polyesterbildung vorhandene Diole im Laufe der Polyesterbil-5 dung entfernt werden nach mindestens einem der Ansprü+ che 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß als difunktionelle polyesterbildende Bestandteile aliphatische Diole und aliphatische, cycloaliphatische oder aromatische Dicarbonsäuren, als trifunktionelle Bestandteile, Tri- oder Polycarbonsäuren, Tri- oder Polyole 10 oder Hydroxycarbonsäuren, deren polyesterbildende Derivate und Monoalkanole und/oder aliphatische Monocarbonsäuren als freie Verbindung oder als Ester bzw. Ether der trifunktionellen polyesterbildenden Bestand-15 teile eingesetzt werden, wobei mindestens je dritte oder höhere Carboxyl- oder Hydroxylfunktion der trifunktionellen polyesterbildenden Bestandteile ein \*oder mehr Mole Monoalkanol oder aliphatische Monocarbonsäure als freie Verbindung oder Ester bzw. Ether vorhanden sind und zu Polyestern umgesetzt werden. 20
- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die trifunktionellen Bestandteile als Monoalkylester von Tricarbonsäuren oder Glycidylmonocarbonsäurester eingesetzt werden.
- 15. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß Tricarbonsäuredialkyl- oder trialkylester eingesetzt werden und die Monoalkanole bis auf eine Alkanolgruppe je Tricarbonsäure bei der Polyesterbildung abgespalten werden.
- 16. Polyester nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß Monoalkanole und/oder aliphatische Monocarbonsäuren als freie Verbindung im Überschuß gegenüber den

- dritten und höheren Funktionen von polyesterbildenden Bestandteilen bei der Veresterung und Polyesterbildung vorhanden sind und der Überschuß am Ende der Polyesterbildung entfernt wird.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 9 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Kettenlänge der geradkettigen oder verzweigten Monoalkanole oder aliphatischen Monoarbonsäuren 4 bis 36, vorzugsweise 6 bis 18 Kohlen stoffatome beträgt.
- 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Monoalkanole und/oder aliphatischen Monocarbonsäuren vorzugsweise verzweigt sind und sehr bevorzugt 2-Ethylhexanol, ggf. tert.-Butanol, 2-Ethylhexansäure, Isooktansäure, Isononansäure oder &, &-verzweigte gesättigte Monocarbonsäuren als freie Verbindungen oder als Ester bzw. Ether von tri- oder höher funktionellen polyesterbildenden Bestandteilen eingesetzt werden.
  - 19. Verwendung der Polyester nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche als Beschichtungsmassen oder Klebstoffe, vorzugsweise in von Lösungsmitteln freier oder lösungsmittelarmer Form.
  - 20. Verwendung nach Anspruch 19 als Klebstoffe zusammen mit Vernetzern oder nach Umsetzung mit vernetzbaren Verbindungen als Reaktivklebstoffe.
  - 21. Verwendung nach Anspruch 19 als Haftklebstoffe mit nach Vernetzung verbleibender Klebkraft durch Umsetzung von 10 bis 90 % der Hydroxylgruppen mit Methacryl- oder Acrylverbindungen und Bildung von (Methacrylendgruppen und Vernetzung der (Methacrylgruppen durch UV- oder ES-Strahlen.

\* . •

.

Veröffentlichungsnummer:

0 201 100

**A3** 

12

# **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(21) Anmeldenummer: 86106289.1

(22) Anmeldetag: 07.05.86

(51) Int. Cl.<sup>3</sup>: C 08 G 63/20

C 08 G 63/60, C 08 G 63/66 C 09 D 3/64, C 09 J 3/16

30 Priorität: 07.05.85 DE 3516352 18.04.86 DE 3613083

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 12.11.86 Patentblatt 86/46

Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 16.09.87

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

71 Anmelder: DYNAMIT NOBEL AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 1261
D-5210 Troisdorf, Bez. Köln(DE)

72 Erfinder: Müller, Hartmut, Dr. Siebengebirgsallee 19 D-5210 Troisdorf(DE)

72 Erfinder: Huber, Hans, Dr. Im Korresgarten 68 D-5204 Lohmar(DE)

72 Erfinder: Franzmann, Gieselher, Dr. Markerbenhöhe 22 D-5810 Witten (DE)

72 Erfinder: Elmenthaler, Bernd Hellerstrasse 56 D-4600 Dortmund (DE)

54 Seitenketten enthaltende Polyester und deren Verwendung.

Neue, bei Raumtemperatur flüssige, Hydroxylpolyester mit niedrigen Viskositäten bei relativ hohem Molekulargewicht und sehr niedrigen Glastemperaturen besitzen Alkylseitenketten in im wesentlichen regelmäßiger Anordnung entlang vorzugsweise unverzweigten oder wenig verzweigten Polyesterketten und entstehen durch Umsetzung von Monocarbonsäuren und/oder Monoalkanolen bzw. deren Estern oder Ethern von Polyesterbausteinen mit weiteren polyesterbildenden Derivaten.

Die neuen Polyester können besonders vorteilhaft nach Funktionalisierung für Beschichtungen oder als Klebstoffe verwendet werden. Besonders vorteilhaft ist die lösungsmittelfreie oder lösungsmittelarme Verwendbarkeit.



## **EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT**

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6289

stegorie		ts mit Angabe, soweit erforderlich. eblichen Teile	Betrifft Anspruch			ATION DER G (Int. CI.4)
	_		- Allopi doll	- 11 - 11		
x	US-A-4 147 737	(SEIN et al.)				63/20
	* Beispiele I-II:	[ *	,14	C 08	3 G 9 D	63/60 63/66 3/64
A,P	EP-A-0 150 476 * Ansprüche 1, 2	•	1-19	C OS	J	3/16
A	DE-A-2 833 438 AND CHEMICAL CORE * Ansprüche 1, 5	P.)	1-19			•
A,D	US-A-4 423 179	- (GUAGLIARDO)				
	* Spalte 1, Zeil .Zeile 18 *	e 52 - Spalte 2,				· -
		<del></del>		1		CHIERTE TE (Int. Ci 4)
				C 0 C 0	9 D	63/00 3/00 3/00
		-				
	•					
De	er vorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt.				
	Recherchenort BERLIN	Abschlußdatum der Recherche 23-06-1987	· KRA:		Prüfer	
X : V Y : V 8 A : to	KATEGORIE DER GENANNTEN DO on besonderer Bedeutung allein b on besonderer Bedeutung in Verb Inderen Veröffentlichung derselbe echnologischer Hintergrund nichtschriftliche Offenbarung	petrachtet nach pindung mit einer D: in de	res Patentdokum n dem Anmelded er Anmeldung al andern Gründer	latum ver ngeführte	öffentl: es Doki	icht worden is ument '

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

U BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потибр.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

This Page Blank (uspto)